## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

60-051105

(43) Date of publication of application: 22.03.1985

(51)Int.C1.

A61K 9/10 A61K 31/557

(21)Application number : **58-159736** 

(71)Applicant: GREEN CROSS CORP:THE

(22)Date of filing:

30.08.1983

(72)Inventor: MIZUSHIMA YUTAKA

YOKOYAMA KAZUMASA OKAMOTO HIROYUKI

SUYAMA TADAKAZU

## (54) FATTY EMULSION OF PROSTAGLANDIN

(57)Abstract:

PURPOSE: The titled emulsion suitable especially for intravenous administration, having stability as a drug, obtained by adding at least one prostaglandin selected from PGF2a, RGE2, and PGF1a to a fatty emulsion consistin of an oil component such as soybean oil, phospholipid, water, etc.

CONSTITUTION: At least one prostaglandin selected from prostaglandin  $F2\alpha$  shown by the formula I, prostaglandin E2 shown by the formula II, and prostaglandin F1a shown by the formula III is added to 5W50w/v% oil component (e.g., soybean oil, etc.), 5W30pts.wt. phospholipid (e.g., phosphatidylserine, etc.) based on 100pts.wt. oil component, and, if necessary, an emulsifying auxiliary, stabilizer, high polymer substance, etc., to give a fatty emulsion. This prostaglandin has biological action such as contracting action on smooth muscle, hypotensive action, hypertensive action, inhibitory action on fat decomposition, suppressing action on secretion of gastric juice, action on central nervous system, reducing action on adhesion of blood platlet, etc.

#### LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

REST AVAILARLE COPY

of rejection]
[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

### . ⑲ 日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

### ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭60-51105

@Int\_Cl\_1

識別記号

庁内整理番号

匈公開 昭和60年(1985)3月22日

A 61 K 9/10 31/557 6742-4C 6664-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全4頁)

の発明の名称

プロスタグランジン脂肪乳剤

②特 願 昭58-159736

23出 願 昭58(1983)8月30日

⑫発 明 者 島 水

裕 川崎市高津区菅生2095 聖マリアンナ医科大学内

明 79発 者 Ш 和正 豊中市寺内2-7番2-201

⑫発 明 者 本

浩 之

明石市朝霧町2丁目9番18号

⑫発 眀 者 Ш 忠 和 ⑪出 額 株式会社 ミドリ十字 人

京都府綴喜郡田辺町松井ケ丘4丁目3番7号

砂代 理 人 弁理士 高島

大阪市東区今橋1丁目15番地の1

弭

1. 発明の名称・

ブロスタグランジン脂肪乳剤

2. 特許請求の範囲

(1) プロスタグランジンF2a、プロスタグラン シン E2 およびプロスタグランシンFiaから過ば れた少なくとも1種のプロスタグランジンを含有 する脂肪乳剤。

3. 発明の詳細な説明

木発明は、プロスタグランジン脂肪乳剤に関す

プロスタグランジンは一般化薬埋的な性質をも つことが知られている。例えば、それらは平府筋 を刑欲し、血圧を下げる作用と抗胎肪分解作用を もち、また血小板の凝災を阻害する。そしてそれ 故に、高血圧症、血栓症、喘息、胃と腸の改瘍の 冶媒や妊婦哺乳類の陣痛肪発と中心かよび動脈硬 化の予防に有効である。それらは脂俗性物質で、 生体内にプロスタグランシンを分泌する動物の各

器管からどく少姓得られる。

プロスタグランジン類中、プロスタグランジン Fza(以下、PGFza と略す)プロスタグランジ ン E z (以下、 PGE2 と略す)プロスタグランジ ン Fia(以下、PGFia と略す)(以下、これら プロスタグランジン顔を総称してPGと略すりは、 各々次の保造式で表わされ、

REST AVAILARIE COPY

それぞれ子宮筋及び摘出小腸等の平滑筋収縮作用、降圧作用、外圧作用をはじめとして抗脂肪分解作用、胃液分泌の阻止作用、中枢神経系への作用、血小板粘着性の減少及び血小板凝集と血栓形成の阻止作用及び表皮増殖作用と角質化の刺激作用等の生物学的作用を有する。

しかしながら、この有用なPGを医薬へ適用する際、その化学的不安定性が障害となる。

本発明者らは、PGの不安定性を解消すべく種の研究した結果、PGを脂肪乳剤に包含させたもの(以下、PG・lipoと略称する。)は、前配PGを安定化するとともに静脈内投与を可能とすることを見出し、本発明を完成した。

木発明は、安定な P G 製剤を提供することを目的とし、その要官は、 PGF2α 、 PGE2、 PGF1α から逃ばれた少なくとも 1 種のプロスタグランジンを含有する脂肪乳剤である。

本発明で使用されるPGはPGF2a、FGL2、 PGF1a である。

本発明において脂肪乳剤としては、たとえば、

に極微量、たとえば 1 0 0 ~ 0.2 μ9/ml 含有させることで十分である。

ことにおいて、加成分、たとえば大豆油として は高細度の精製大豆油が使用され、好ましくは、 精製大豆油をたとえば水蒸気蒸留法により更に精 製して得た高純度の精製大豆油(純度:トリグリ セリド、ジグリセリドおよびモノグリセリドとし て99.9% 以上含有)が使用される。

リン脂質としては、ホスフアチジルセリン、ホスフアチジルグリセリン、ホスフアチジルコリン、ホスフアチジルエタノールアミン、ホスフアチジルのスフィンゴミエリンなど、これらの混合物(卵黄リン脂質、大豆リン脂質など)などは精製されたものが好適であり、これは常なの有機溶媒による分画法によつて耐製リン脂質130のを含る。すなわち、たとえば粗卵黄リン脂質130のを作り、一へキサン200元とは化アセトン1170元を添加し、不容物をろ別回収し、特び

主として、油成分(たとえば、大豆油)、リン脂 質、水などよりなるものが例示され、この例にお ける各成分の配合量は油成分(大豆油)5~50 w/v多、 油成分100 能に対してリン脂凸1~50 部、好ましくは5~30郎であり、水は適量でよ い。更に、必要に応じて英に乳化補助剤したとえ ば、 0.8 % ( w/v )までの鼠の炭素政 6 ~ 2 2、 好 ましくは12~20の脂肪酸またはその生理的に 受入れられる塩など〕、安定化剤〔たとえば、 0.5%(w/v)、好ましくは0.1%(w/v)以下の\ のコレステロール類または 5 % (w/v)、好ましく は15(W/V)以下の量のホスファチジン酸など】 高分子物質〔たとえば、 PG 1重量部に対して 0.1~5 重量部、好ましくは 0.5~1 直統部のア ルブミン、デキストラン、ビニル重合体、非イオ ン性界面活性剤、ゼラチン、ヒドロキシエチル機 粉など〕、等張化剤したとえば、グリセリン、ブ ドウ糖など)などを添加することもできる。PG の脂肪乳剤中の含有量は、乳剤の形態および用金

冷nーヘキサン260 ml および冷アセトン130 ml に 格解する。 攪拌下、再び冷アセトン1170ml を加え、不容物をろ別回収したのち、 溶媒を留去し、 乾燥物 609を得る。 このものは、ホスファチジルコリンを70~80%、ホスファチジルエタノールアミンを12~25%含有し、 これ以外のリン脂質として、ホスファチジルイノントール、ホスファチジルセリン、 スフインゴミエリンを含有する。 [D.]. Hanahan et al. J. Biol. Chem., 192,623~628(1951)]。

によつて適宜増減できるが、一般には当該乳剤中

乳化補助剤としての炭素数6~22の脂肪酸は、 医薬品に添加可能なものであれば使用できる。こ の脂肪酸は直鎖状、分枝状のいずれでもよいが、 直鎖状のステアリン酸、オレイン酸、リノール酸、 パルミチン酸、リノレン酸、ミリスチン酸などを 用いるのが好ましい。これらの塩としては、生理 的に受け入れられる塩、たとえばアルカリ金属塩 (ナトリウム塩、カリウム塩など)、アルカリ土 類金属(カルシウム塩など)などを用いることが できる。 安定化剤としてのコレステロールやホスファチ ジン酸は医薬用として使用が可能なものであれば 使用できる。

高分子物質として用いられるアルブミン、ビニル重合体、非イオン性界面估性剤としては次のものが好ましい。すなわちアルブミンとしては、抗原性の問題からヒト由来のものを用いる。

ビニル取合体としては、ポリビニルピロリドン などを挙げることができる。

また、非イオン性界面活性剤としては、ポリアルキレングリコール(たとえば、平均分子数1000~10000、好ましくは4000~600のポリエチレングリコール)、ポリオキンアルキレン共取合体(たとえば、平均分子は1000~20000、好ましくは6000~1000のポリオキシエチレンーポリオキシアルキレン鉄壁体(たとえば、硬化ヒマシ油ポリオキシアルキレン鉄壁体(たとえば、硬化ヒマシ油ポリオキンアルキンエチレンー(40)~エーテル、同一(20)~エーテル、同一(100)~エーテルなど)、ヒマシ

本発明の脂肪乳剤は注射など非経口で抄与し、特に静脈投与が好ましい。たとえば、その投与はPGとして $1\sim100\mu$ P、 $0.02\sim0.2$  nP/Ke//分の割合で<math>1日1回静脈内に持続注入することにより行なう。

本発明の脂肪乳剤は、そこに含有されるPGが 安定化されPGの薬型作用が強力に発揮され、ま た病巣選択性があり、効果的な治療が可能である。

更にまた、静脈投与が可能であり、薬塊作用・ 薬効が安定し、投与試も少なくてよく、従つて副 作用の発生も少ない。

しかも、往入局所におとりがちな腹股、鈍痛、 発赤、発熱などの副作用の発生もない。

以下に本発明の脂肪乳化剤の寒敏例と製造例を示す緊応例を挙げて、本発明を具体的に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。 要験例

校配実施例1 に伴じて製造した木発明製剤のラットにおける静脈内投与におけるLD50 値は10 を脂肪乳剤として200 W/V/V/体取以上、20 %

祖ポリオキシアルキレン誘導体(たとえば、ヒマシ油ポリオキシエチレンー(20)ーエーテル、同一(40)ーエーテル、同一(100)ーエーテルなどを用いることができる。

本発明の脂肪乳剤は、たとえば次の方法によつ て製造される。

すなわち、所定紙の油収分(大豆油)、リン脂質、PG、およびその他的配の協加剤などを混合、加熱して溶液となし、常用のホモジナイザー(たたえば、加圧質射型ホモジナイザー、超音波ホモジナイザーなど)を用いて均貫化処理することにより油中水型分散液を作り、次いでこれに必要性の水を加え、再び、前配ホモジナイザーで均敗化を行なつて水中油型乳剤に変換することにより木発明の脂肪乳剤を製造することができる。製造上の総合によっては、脂肪乳剤の生成後に安定化剂、等設剤などの協加剤を加えてもよい。

かくして得られる脂肪乳剤製剤は、極めて飲細 で、その平均分子量は1 µ以下であり、その保存 安定性はきわめて良好である。

脂肪乳剤として150ml/kp体度以上であり、消 常の速度で点筒住入すれば溶血現象は全く認められなかつた。

#### 赛瓶侧 1

精製大豆油30gに卵費レンチン8.6g、FG F2a900μg、バルミチン酸ナトリウム0.15gを加え、45~ 65℃で加熱溶解させた。これに蒸倒水200mlを加え、次いで、日本薬局方グリセリン7.5gを加え、20~40℃の注射用蒸倒水で全紙を300mlとし、ホモミキサーで粗乳化した。

これをマントンーガウリン型ホモジナイザーを 川い、1段目120kg/cd、合計比500kg/cdの加 圧下で10回通過させ乳化した。これにより均数 化された極めて微細なPGF2mを含有する脂肪乳 例を得た。この乳剤の平均粒子係は0.2~0.4 m であり、1 m以上の粒子を含有しなかつた。 実施例2

特 製大 豆 柏 3 5 9 化 大 豆 レ シ チ ン 3.0 9 、 1 GF<sub>1α</sub> 8 5 0 μ 9 、 リノ ー ル 酸 ナ ト リ ウ ム 0.1 0 9 お よ び

ホスファチ シン酸 0.15% を加え、40~60℃で加熱 な解させた。これに 蒸留水 200 mを加え、次いで、日本楽局方グリセリン 7.5% を加え、20~40℃の注射用 蒸留水で全量を 300m とし、ホモミキサーで 粗乳化した。

これをマントンーガウリン型ホモジナイザーを 用い、1段目120kg/cd、合計圧500kg/cd の加圧下で10回通過させ乳化した。これにより 均質化された極めて微細なPGF1aを含有する脂肪乳剤を得た。この乳剤の平均粒子径は0.2~0.4 μであり、1μ以上の粒子を含有しなかつた。 実施例3

精製大豆油 2 5 8 に卵黄レシチン 4.0 8、PGE 2 8 0 0 μ8、ステアリン酸ナトリウム 0.208 およびコレステロール 0.208 を加え、50~65 Cで加熱溶解させた。これに蒸留水 2 0 0 mを加え、次いて、日本薬局方グリセリン 7.5 8 を加え、20~40 Cの注射用蒸留水で全量を 3 0 0 mとし、ホモミキサーで粗乳化した。

これをマントンーガウリン型ホモジナイザーを

用い、1段目120kg/cd、合計圧500kg/cd
の加圧下で10回通過させ乳化した。これにより 均質化された極めて微細なPGE2を含有する脂肪 乳剤を得た。この乳剤の平均粒子径は0.2~0.4μ であり、1μ以上の粒子を含有しなかつた。

> 特許出願人 株式会社ミドリ十字 代 理 人 弁理士 高 島 一

# BEST AVAILABLE COPY